(12) NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Weitorganisation für geistiges Eigentum Internationales Bitro



(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 29. November 2001 (29.11.2001)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 01/89505 A1

(51) Internationale Patentklassifikation*:	A61K 31/137.	Bestimmungsstaaten (assional): AE, AG, AL, AM, AE,
31/4453, 31/402, 31/5375, A61P 25/00		AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DR, DM, DZ, ER, ES, FL GB, GD, GR, GH, GM,
(21) Internationales Aktenzeichen:	PCT/EP01/05349	HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK,

- 10. Mai 2001 (19.05,2001)
- (25) Eigreichungssprache: Demsch
- (26) Veröffentlichungssprache:

(22) Internationales Anmeldedatum:

- Deutsch
- 100 25 238.9 22. Mai 2000 (32:05:2000) DE
- (71) Anmelder (für alle Bostimmungsstauten mit Ausnahme von US): GRÜNENTHAL GMBH [DE/DE]; Zieglerstrasse 6, 52078 Aschen (DE).
- (72) Erfinder: and

(36) Anguben zur Prinrität:

(75) Erfinder/Anmeider inur für US); SUNDERMANN, Bernd [DE/DE]; Oppenhoffallee 83-85, 52066 Auchen (DE). ENGLBERGER, Werner (DE/DE): Sonnenweg 1, \$2223 Stoiberg (DE), CHIZH, Berls IDE/DEE. Melameweg 23, 52072 Auchen (DE).

- LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX. MZ. NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TI, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW
- (84) Bestimmungsstanien (regional): ARIPO-Patent (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW). eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES. Pl. PR. GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, TR). OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR. NE. SN. TD. TG),

Veräffentlicht:

mit internationalem Recherchenhericht

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklarungen ("Guidonce Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

(54) Title: USE OF SUBSTITUTED 1-AMINO-5-PHENYLPENTANE 3-OL AND/OR 1-AMINO-6-PHENYLHEXANE-3-OL COMPOUNDS AS MEDICAMENTS

(54) Bezeichnung: VERWENDUNG SUBSTITUTERTER 1-AMINO-5-PHENYLPENTAN-3-OL-UND/ODER 1-AMINO-6-PHENYLHEYAN-3-OL-VERBINDUNGEN ALS ARZNEIMITTEL

(57) Abstract: The invention relates to the use of at least one substituted 1 amino-5-phonylpentane-3-of und/or 1-amino-6-phonyltexane-3-of companied and/or one of the mantioners thereof and/or one of the disalercomers thereof and/or one of the physiologically acceptable sails thereof for producing a medicament that has an N-methyl-D-asparate-(NMDA)-antagonistic effect.

(57) Zusammenfassung: Die Brifindung betrifft die Verwendung wenigstens einer substitutierten 1-Amino-5-phenylpentan-3-cdund/oder 1-Amino-6-phenylhexan-3-of-Verbindung und/oder eines ihner Enuniomeren und/oder eines ihrer Diastercommun und/oder eines der entsprechenden obysiologisch veträglichen Salze zur Herstellung eines Arzneiminels, mit n-Methyl-D-Assurtat-(NMDA)- antagomstischer Wirkung.

WO 01/89595 PCT/EP01/95349

<u>Verwendung substituierter 1-Amino-5-phenylpentan-3-ol- und/oder</u> <u>1-Amino-6-phenylhexan-3-ol-Verbindungen als Arzneimittel</u>

Die Erfindung betrifft die Verwendung wenigstens einer substituierten 1-Amino-5-phenylpentan-3-ol- und/oder 1-Amino-6-phenylhexan-3-ol-Verbindung und/oder eines ihrer Enantiomeren und/oder eines ihrer Diastereomeren und/oder eines der entsprechenden physiologisch verträglichen Salze zur Herstellung eines Arzneimittels mit N-Methyl-D-Aspartat-(NMDA)antagonistischer Wirkung.

Kenntnisse über die physiologische Bedeutung von Ionenkanal-selektiven Substanzen sind durch die Entwicklung der patch-clamp-Technik gewonnen worden. Von besonderer Bedeutung ist der NMDA-Ionenkanal, über den ein wesentlicher Teil der Kommunikation von Synapsen abläuft. Durch diesen Ionenkanal wird der Austausch von Calciumionen zwischen einer neuronalen Zelle und ihrer Umgebung gesteuert. Die Wirkung von NMDA-Antagonisten auf den Einstrom von Calciumionen in das Zellinnere konnte mittels patch-clamp-Technik nachgewiesen werden.

Im níchtaktivierten Zustand sind die NMDA-Ionenkanäle jeweils durch einzelne Magnesiumionen verschlossen, die sich im Inneren des Kanals befinden und diesen aufgrund ihrer Größe nicht passieren können. Im aktivierten Zustand können die kleineren Calcium- und Natriumionen den Kanal passieren. Die (+)-MK801-Bindungsstelle des NMDA-Ionenkanals (ionotroper NMDA-Rezeptor) befindet sich ebenfalls im Inneren dieses Membranproteins. Substanzen mit NMDA-antagonistischer Wirkung, wie Phencyclidin (PCP), Ketamin oder MK801, besetzen diese Bindungsstelle (sogenannte "Channelblocker") und verschließen daher den betreffenden NMDA-Ionenkanal.

NMDA-lonenkanäle spielen in vielen physiologischen und pathophysiologischen Prozessen eine wichtige Rolle, wie z.B bei der Epilepsie, der Schizophrenie, neurodegenerativen Erkrankungen, insbesondere bei Morbus Alzheimer, Morbus Huntington und Morbus Parkinson, cerebralen Ischämien und Infarkten, Psychosen bedingt durch erhöhten Aminosäurespiegel, Hirnödemen, Unterversorgungszuständen des zentralen Nervensystems, insbesondere bei Hypoxien und Anoxien, der AIDS-Demens, der Encephalomyelitis, dem Tourette-Syndrom, der perinatalen Asphyxie und bei Tinnitus.

Aufgabe der vorliegenden Erfindung war es daher, Arzneimittel zur Verfügung zu stellen, die NMDA-antagonistische Wirkung zeigen und damit zur Prophylaxe von Schlaganfällen und/oder Behandlung von Epilepsie und/oder Schizophrenie und/oder neurodegenerativen Erkrankungen, insbesondere Morbus Alzheimer, Morbus Huntington oder Morbus Parkinson, und/oder cerebralen Ischämien und/oder cerebralen Infarkten und/oder Psychosen bedingt durch erhöhten Aminosäurespiegel und/oder Hirnödernen und/oder Unterversorgungszuständen des zentralen Nervensystems, insbesondere Hypoxie und/oder Anoxie, und/oder AIDS-Demens und/oder Encephalomyelitis und/oder Tourette-Syndrom und/oder perinataler Asphyxie und/oder Tinnitus geeignet sind.

Überraschenderweise wurde gefunden, daß substituierte 1-Amino-5phenylpentan-3-ol- und 1-Amino-6-phenylhexan-3-ol-Verbindungen der nachstehenden allgemeinen Formel I, deren Enantiomeren, Diastereomeren und deren physiologisch verträgliche Salze eine ausgeprägte NMDA antagonistische Wirkung zeigen und damit zur Beeinflussung der vorstehend genannten physiologischen und pathophysiologischen Prozesse sehr gut geeignet sind. Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist daher die Verwendung wenigstens einer substituierten 1-Amino-5-phenylpentan-3-ol- und/oder 1-Amino-6-phenylhexan-3-ol-Verbindung der allgemeinen Formel I,

worin n = 1 oder 2 ist.

der Rest A einen gegebenenfalls substituierten Aryl- oder Heteroarylrest bedeutet,

die Reste R^1 und R^2 , gleich oder verschieden, für einen C_{1-6} -Alkyl-, vorzugsweise einen C_{1-3} -Alkylrest stehen oder die Reste R^1 und R^2 zusammen eine $(CH_2)_{2-6}$ -Kette bilden, die auch phenylsubstituiert oder benzokondensiert sein kann,

die Reste ${\rm R}^3$ und ${\rm R}^4$, gleich oder verschieden, für einen ${\rm C}_{1-6}$ -Alkyl-, vorzugsweise einen ${\rm C}_{1-3}$ -Alkyl-, einen gegebenenfalls substitutierten Aryl-, oder für einen über eine ${\rm C}_{1-3}$ -Alkylen-Gruppe gebundenen, ggf. substitutierten Aryl-Rest stehen oder die Reste ${\rm R}^3$ und ${\rm R}^4$ zusammen (CH $_2$) $_{3-6}$ oder CH $_2$ CH $_2$ CCH $_2$ CH $_2$ bedeuten,

die Reste R^5 , R^6 , R^7 , gleich oder verschieden, H, F, CI, Br, I, CF_3 , OR^8 , SO_2CH_3 , SO_2CF_3 , Phenyl, CN, NO_2 oder einen C_{1-6} -Alkyl-, vorzugsweise einen C_{1-3} -Alkyl-Rest bedeuten,

WO 01/89505 PCT/EP01/95349

der Rest R^8 für H, einen C_{1-6} -Alkyl-, vorzugsweise einen C_{1-3} -Alkyl-, einen gegebenenfalls substituierten Aryl-, einen gegebenenfalls substituierten Heteroaryl- oder für einen über eine C_{1-3} -Alkylen-Gruppe gebundenen, gegebenenfalls substituierten Aryl- oder Heteroaryl-Rest steht,

und/oder eines ihrer Enantiomeren und/oder eines ihrer Diastereomeren und/oder eines entsprechenden physiologisch verträglichen Salzes zur Herstellung eines Arzneimittels mit NMDA antagonistischer Wirkung.

Als physiologisch verträgliches Salz der Verbindungen der allgemeinen Formel I und/oder ihrer Enantiomeren und/oder ihrer Diastereomeren kann bevorzugt das Hydrochlorid, Hydrobromid, Sulfat, Sulfonat, Phosphat, Tartrat, Embonat, Formiat, Acetat, Propionat, Benzoat, Oxalat, Succinat, Citrat, Giutamat, Furnarat, Aspartat, Glutarat, Stearat, Butyrat, Malonat, Lactat, Mesylat oder ein Gemisch aus wenigstens zwei dieser Salze eingesetzt werden.

Unter Alkyl-Resten werden verzweigte, unverzweigte und cyclische Kohlenwasserstoff-Reste verstanden, die auch mindestens einfach, vorzugsweise mit einem Halogen- und/oder einem Hydroxyl-Rest, besonders bevorzugt mit Fluor und/oder einem Hydroxyl-Rest substituiert sein können. Enthalten diese Alkyl-Reste mehr als einen Substituenten, so können diese Substituenten gleich oder verschieden sein. Vorzugsweise sind die Alkyl-Reste Methyl, Ethyl, Propyl, 1-Methylethyl, Butyl, 1-Methylpropyl, 2-Methylpropyl, 1,1-Dimethylethyl, Pentyl, 1,1-Dimethylpropyl, 1,2-Dimethylpropyl, 2,2-Dimethylpropyl, Hexyl, 1-Methylpentyl, Cyclopropyl, Cyclopropylmethyl, 2-Methylcyclopropyl, Cyclopentyl, Cyclohexyl, CHF₂, CF₃ oder CH₂OH.

Unter einem Aryl-Rest werden auch mindestens einfach mit einem OR^8 -, einem Halogen-, vorzugsweise F- und/oder CI-, einem CN-, einem NO_2 -, einem C_{1-6} -Alkyl- oder einem Phenylrest substituierte Phenyl- oder Naphtylreste verstanden, wobei der Rest R^8 die Bedeutung gemäß der allgemeinen Formel I hat. Die Phenylreste können auch mit weiteren Ringen kondensiert sein.

Unter einem Heteroaryl-Rest werden auch 5- oder 6-gliedrige, ungesättigte, gegebenenfalls ein System von ankondensierten Aryl-Resten enthaltende, heterocyclische Verbindungen verstanden, die wenigstens ein Heteroatom, vorzugsweise Stickstoff, Sauerstoff oder Schwefel, besonders bevorzugt Stickstoff oder Sauerstoff enthalten und die ggf. auch mindestens einfach mit einem OR⁸-, einem Halogen-, vorzugsweise F- und/oder CI-, einem CN-, einem NO₂-, einem C₁₋₆-Alkyl-, oder Phenyl-Rest substituiert sein können, wobei der Rest R⁸ die Bedeutung gemäß der allgemeinen Formel I hat. Bevorzugte, ggf. substituierte Heteroaryl-Reste sind Furan, Thiophen, Pyrrol, Pyridin, Pyrimidin, Chinolin, Isochinolin, Phthalazin oder Chinazolin.

In einer bevorzugten Ausführungsform der vorliegenden Erfindung wird wenigstens eine Verbindung der allgemeinen Formel I eingesetzt, in der die Reste R 1 und R 2 zusammen eine (CH $_2$) $_2$ - $_6$ -Kette bilden, die auch phenylsubstituiert oder benzokondensiert sein kann, und die Reste R 3 bis R 8 und A die Bedeutung gemäß der allgemeinen Formel I haben.

Ebenfalls bevorzugt ist die Verwendung wenigstens einer Verbindung der allgemeinen Formel I, in der A einen unsubstituierten oder substituierten Phenyl-, Thiophenyl- oder Furyl-Rest bedeutet und die Reste R¹ bis R⁸ die Bedeutung gemäß der allgemeinen Formel I haben.

Bevorzugt ist auch die Verwendung wenigstens einer Verbindung der allgemeinen Formel I, in der die Reste \mathbb{R}^5 bis \mathbb{R}^7 , gleich oder verschieden, H, einen Halogen- oder einen CF $_3$ -Rest bedeuten und die Reste \mathbb{R}^1 bis \mathbb{R}^4 , \mathbb{R}^8 und A die Bedeutung gemäß der allgemeinen Formel I haben.

Bevorzugt ist auch die Verwendung wenigstens Verbindung der allgemeinen Formel I, in der der Phenylring der allgemeinen Formel I ein- oder zweifach in ortho-Position substituiert ist und die Reste R¹ bis R⁸ sowie A die Bedeutung gemäß der allgemeinen Formel I haben.

Bevorzugt ist weiterhin auch die Verwendung wenigstens einer Verbindung der allgemeinen Formel I, in der A einen Phenylring darstellt, der ein- oder zweifach in ortho-Position substituiert ist, und die Reste R¹ bis R⁸ die Bedeutung gemäß der allgemeinen Formel I haben.

In einer besonders bevorzugten Ausführungsform der vorliegenden Erfindung wird wenigstens eine Verbindung der allgemeinen Formel I, in der R¹ und R² zusammen einen Cyclohexylring bilden, der auch phenylsubstituiert oder benzokondensiert sein kann, A einen unsubstituierten oder substituierten Phenyl-, Thiophenyl- oder Furyl-Rest bedeutet und die Reste R³ bis R⁸ die Bedeutung gemäß der allgemeinen Formel I haben.

Besonders bevorzugt ist auch die Verwendung wenigstens einer Verbindung der allgemeinen Formel I, in der A einen Phenylring darstellt, der ein- oder zweifach in ortho-Position substituiert ist, und in der der Phenylring der allgemeinen Formel I ein- oder zweifach in ortho-Position substituiert ist und die Reste R¹ bis R⁸ die Bedeutung gemäß der allgemeinen Formel I haben.

Ganz besonders bevorzugt ist die Verwendung wenigstens einer der nachfolgenden Verbindungen der allgemeinen Formel I;

- 2-(Dimethylaminophenylmethyl)-1-phenethylcyclohexanol oder das entsprechende Hydrochlorid,
- 2-[(2-Chlorphenyl)dimethylaminomethyl]-1-phenethylcyclohexanol oder das entsprechende Hydrochlorid,
- 2-[(2-Bromphenyl)dimethylaminomethyl]-1-phenethylcyclohexanol oder das entsprechende Hydrochlorid,
- 2-[Dimethylamino-(3-methoxyphenyl)methyl]-1-phenethylcyclohexanol oder das entsprechende Hydrochlorid,

- 2-(Dimethylamino-o-tolylmethyl)-1-phenethylcyclohexanol oder das entsprechende Hydrochlorid.
- 2-(Dimethylaminophenylmethyl)-1-(3-phenylpropyl)cyclohexanol oder das entsprechende Hydrochlorid,
- 2-(Dimethylaminophenylmethyl)-1-[2-(2-fluorphenyl)ethyl]cyclohexanol oder das entsprechende Hydrochlorid.
- 2-[Dimethylamino-(2-fluorphenyl)methyl]-1-phenethylcyclohexanol oder das entsprechende Hydrochlorid.
- 2-[(2-Chlorphenyl)dimethylaminomethyl]-1-[2-(4-fluorphenyl)ethyl]cyclohexanol oder das entsprechende Hydrochlorid,
- 2-[(2-Chlorphenyl)dimethylaminomethyl]-1-[2-(2-fluorphenyl)ethyl]cyclohexanol oder das entsprechende Hydrochlorid,
- 2-[(2-Chlorphenyl)dimethylaminomethyl]-1-[2-(3-fluorphenyl)ethyl]cyclohexanol oder das entsprechende Hydrochlorid,
- 1-[2-(2-Chlorphenyl)ethyl]-2-(dimethylaminophenylmethyl)cyclohexanol oder das entsprechende Hydrochlorid,
- 1-[2-(3-Chlorphenyl)ethyl]-2-(dimethylaminophenylmethyl)cyclohexanol oder das entsprechende Hydrochlorid.
- 1-Phenethyl-2-(phenylpiperidin-1-yl-methyl)cyclohexanol oder das entsprechende Hydrochlorid.
- 1-[2-(2-Chlorphenyl)ethyl]-2-(dimethylamino-o-tolylmethyl)cyclohexanol oder das entsprechende Hydrochlorid,

- 1-[2-(3-Chlorphenyl)ethyl]-2-(dimethylamino-o-tolylmethyl)cyclohexanol oder das entsprechende Hydrochlorid,
- 2-[Dimethylamino-(2-fluorphenyl)methyl]-1-[2-(4-fluorphenyl)ethyl]cyclohexanol oder das entsprechende Hydrochlorid,
- 2-(Dimethylamino-o-tolylmethyl)-1-[2-(4-fluorphenyl)ethyl]cyclohexanol oder das entsprechende Hydrochlorid.
- 1-[2-(2-Chlorphenyl)ethyl]-2-[dimethylamino-(2-fluorphenyl)methyl]cyclohexanol oder das entsprechende Hydrochlorid,
- 1-[2-(2-Chlorphenyl)ethyl]-2-(dimethylamino-m-tolylmethyl)cyclohexanol oder das entsprechende Hydrochlorid,
- 1-[2-(3-Chlorphenyl)ethyl]-2-[dimethylamino-(2-fluorphenyl)methyl]cyclohexanol oder das entsprechende Hydrochlorid,
- 1-[2-(2-Chlorphenyl)ethyl]-2-[dimethylamino-(3-fluorphenyl)methyl]cyclohexanol oder das entsprechende Hydrochlorid,
- 1-[2-(2-Chlorphenyl)ethyl]-2-(pyrrolidin-1-yl-o-tolylmethyl)cyclohexanol oder das entsprechende Hydrochlorid,
- 1-[2-(2-Chlorphenyi)ethyl]-2-(morpholin-4-yl-o-tolylmethyl)cyclohexanol oder das entsprechende Hydrochlorid,
- 1-[2-(2-Chlorphenyl)ethyl]-2-(piperidin-1-yl-o-tolylmethyl)cyclohexanol oder das entsprechende Hydrochlorid,
- 1-[2-(3-Chlorphenyl)ethyl]-2-(dimethylamino-o-tolylmethyl)cyclohexanol oder das entsprechende Hydrochlorid,

- 2-[Dimethylamino-(2-trifluormethylphenyl)methyl]-1-phenethylcyclohexanol oder das entsprechende Hydrochlorid.
- 2-[Dimethylamino-(2-methoxyphenyl)methyl]-1-[2-(2-fluorphenyl)ethyl]cyclohexanol oder das entsprechende Hydrochlorid,
- 2-[Dimethylamino-(2-fluorphenyl)methyl]-1-[2-(2-fluorphenyl)ethyl]cyclohexanol oder das entsprechende Hydrochlorid.
- $\label{lem:control} 2-(Dimethylamino-o-tohylmethyl)-1-[2-(2-fluorphenyl)ethyl] cyclohexanol oder das entsprechende Hydrochlorid,$
- 1-[2-(2-Fluorphenyl)ethyl]-2-(pyrrolidin-1-yl-o-tolylmethyl)cyclohexanol oder das entsprechende Hydrochlorid,
- 2-[(2-Bromphenyl)dimethylaminomethyl]-1-[2-(2-chlorphenyl)ethyl]cyclohexanol oder das entsprechende Hydrochlorid,
- 2-[(2-Chlorphenyl)dimethylaminomethyl]-1-[2-(2-chlorphenyl)ethyl]cyclohexanol oder das entsprechende Hydrochlorid,
- 2-[(2-Bromphenyl)dimethylaminomethyl]-1-[2-(2-fluorphenyl)ethyl]cyclohexanol oder das entsprechende Hydrochlorid,
- 2-[(2-Chlorphenyl)dimethylaminomethyl]-1-(2-o-tolylethyl)cyclohexanol oder das entsprechende Hydrochlorid,
- 2-{(2-Chlorphenyl)dimethylaminomethyl]-1-(3-phenylpropyl)cyclohexanol oder das entsprechende Hydrochlorid,
- 2-(Dimethylaminophenylmethyl)-1-(2-o-tolylethyl)cyclohexanol oder das entsprechende Hydrochlorid,

- 2-I(2-Bromphenyl)dimethylaminomethyl]-1-(2-o-tolylethyl)cyclohexanol oder das entsprechende Hydrochlorid,
- 2-(Dimethylamino-o-tolylmethyl)-1-(2-o-tolylethyl)cyclohexanol oder das entsprechende Hydrochlorid.
- 2-J(2-Bromphenyl)dimethylaminomethyl]-1-(3-phenylpropyl)cyclohexanol oder das entsprechende Hydrochlorid,
- 2-[(2-Chlor4-fluorphenyl)dimethylaminomethyl]-1-[2-(2-fluorphenyl)ethyl]cyclohexanol oder das entsprechende Hydrochlorid,
- 2-[(2-Chlor4-fluorphenyl)dimethylaminomethyl]-1-[2-(2-chlorphenyl)ethyl]cyclohexanol oder das entsprechende Hydrochlorid,
- 2-[Dimethylamino-(2-fluorphenyl)methyl]-1-(2-o-tolylethyl)cyclohexanol oder das entsprechende Hydrochlorid.
- 2-[Dimethylamino-(2-fluorphenyl)methyl]-1-(3-phenylpropyl)cyclohexanol oder das entsprechende Hydrochlorid.
- 2-(Dimethylamino-o-tolylmethyl)-1-(3-phenylpropyl)cyclohexanol oder das entsprechende Hydrochlorid.
- 1-[2-(2-Chlorphenyl)ethyl]-2-[dimethylamino-(2-trifluormethylphenyl)methyl]cyclohexanol oder das entsprechende Hydrochlorid,

oder

2-[Dimethylamino-{2-trifluormethylphenyl)methyl]-1-[2-(2-fluorphenyl)ethyl]cyclohexanol oder das entsprechende Hydrochlorid.

Ein weiterer Gegenstand der Erfindung ist auch die Verwendung wenigstens einer substituierten 1-Amino-5-phenylpentan-3-ol- und/oder 1-Amino-6-phenylpexan-3-ol-Verbindung der allgemeinen Formei I zur Herstellung eines Arzneimittels zur Prophylaxe von Schlaganfällen und/oder zur Behandlung von Epilepsie und/oder Schizophrenie und/oder neurodegenerativen Erkrankungen, insbesondere Morbus Alzheimer und/oder Morbus Huntington und/oder Morbus Parkinson, und/oder von cerebralen Ischämien und/oder cerebralen Infarkten und/oder Psychosen bedingt durch erhöhten Aminosäurespiegel und/oder Hirnödemen und/oder Unterversorgungszuständen des zentralen Nervensystems, insbesondere Hypoxie und/oder Anoxie, und/oder AlDS-Demens und/oder Encephalomyelitis und/oder Tourette-Syndrom und/oder perinataler Asphyxie und/oder Tinnitus.

Das oben genannte Arzneimittel kann auch ein Gemisch aus Enantiomeren wenigstens einer Verbindung der allgemeinen Formel I enthalten, wobei die Enantiomeren in diesem Gemisch nicht in äquimolaren Mengen vorliegen. Vorzugsweise beträgt der relative Anteil eines der Enantiomeren an einem solchen Enantiomerengemisch 5 bis 45 Massenprozent.

Zur Zubereitung der Arzneimittel können neben wenigstens einer Verbindung der allgemeinen Formel I weitere Hilfsstoffe, wie Trägermaterialien, Füllstoffe, Lösungsmittel, Verdünnungsmittel, Farbstoffe und/oder Bindemittel eingesetzt werden. Die Auswahl der Hilfsstoffe sowie die einzusetzenden Mengen derselben hängt davon ab, ob das Arzneimittel oral, intravenös, intraperitoneal, intradermal, intramuskulär, intranasal, buccal oder örtlich appliziert werden soll. Dem Fachmann sind die für die jeweilige Applikationsform geeigneten Hilfsstoffe sowie deren Mengen bekannt. Für die orale Applikation eignen sich Arzneimittel in Form von Tabletten, Kautabletten, Kaugummis, Dragees, Kapseln, Granulaten, Tropfen, Säften und Sirupen, für die parenterale, topische und inhalative Applikation eignen sich vorzugsweise Lösungen, Suspensionen, Emulsionen, leicht rekonstituierbare Trockenzubereitungen, Spheroide, Sprays, Suppositorien oder Pflaster, wie z.B. transdermale therapeutische Systeme. Zur buccalen Applikation eignet sich vorzugsweise ein transmucales therapeutisches System. Die Verbindungen der allgemeinen

Formel I in einem Depot, in gelöster Form oder in einem Pflaster, gegebenenfalls unter Zusatz von die Hautpenetration fördernden Mittel, sind geeignete perkutane Applikationszubereitungen. Oral oder perkutan anwendbare Zubereitungsformen können die Verbindungen der allgemeinen Formel I verzögert freisetzen.

Die an den Patienten zu verabreichende Wirkstoffmenge variiert in Abhängigkeit vom Gewicht des Patienten, von der Applikationsart, der Indikation und dem Schweregrad der Erkrankung. Üblicherweise werden 0,5 bis 50 mg pro kg Körpergewicht des Patienten wenigstens einer Verbindung der allgemeinen Formel I appliziert.

Die substituierten 1-Amino-5-phenylpentan-3-ol- und 1-Amino-6-phenylhexan-3-ol-Verbindungen der allgemeinen Formel I können wie nachstehend beschrieben hergestellt werden. Die Reste R¹ bis R⁷ sowie A haben in den nachstehenden allgemeinen Formeln II bis XI jeweils die Bedeutung gemäß der allgemeinen Formel I.

Durch die Umsetzung von Mannichbasen der allgemeinen Formel II

•••

mit substituierten Grignardverbindungen der allgemeinen Formel III,

worin n = 1 oder 2 und X = MgCl, MgBr, MgI oder Li bedeutet, in einem aliphatischen Ether, vorzugsweise Diethylether und/oder Tetrahydrofuran, einem Kohlenwasserstoff, vorzugsweise Hexan oder Toluol, oder Gemischen aus Kohlenwasserstoffen und aliphatischen Ethern, vorzugsweise bei Temperaturen zwischen -70 °C und +110 °C wurden in Abhängigkeit von den Reaktionsbedingungen bevorzugt tertiäre Alkohole mit der relativen Konfiguration der allgemeinen Formel Ia erhalten,

18

in denen die Aminoarylmethyl- bzw. Aminoheteroarylmethylgruppe cis zur Hydroxylgruppe angeordnet ist, wenn R1 und R2 ein Ringsystem bilden. Bei offenkettigen Systemen wird bevorzugt die analoge relative Stereochemie erhalten, die als anti zu spezifizieren ist. Die Verbindungen der allgemeinen Formel I lassen sich durch säulenchromatographische Trennung oder durch Kristallisation ihrer Salze, beispielsweise der Hydrochloride, diastereomerenrein erhalten

Die Mannichbasen der allgemeinen Formel II lassen sich nach literaturbekannten Verfahren (Houben-Weyl - Methoden der Organischen Chemie, E21b, 1995, S. 1925-1929) durch Umsetzung von Enaminen der allgemeinen Formel IV,

11

worin Y vorzugsweise Clf, AlCl4*, Brf oder lf bedeutet, erhalten.

Die Enamine der allgemeinen Formel IV werden nach literaturbekannten Verfahren durch die Umsetzung von Ketonen der allgemeinen Formel VI

mit sekundären Aminen, vorzugsweise Dimethylamin, Pyrrolidin, Piperidin oder Morpholin erhalten. (Acta Chem. Scand. B 38, 1984, S. 49-53). Die Imminiumsalze der allgemeinen Formel V werden nach literaturbekannten Verfahren durch Umsetzung von Aminalen der allgemeinen Formel VII

VI

mit Säurechloriden, beispielsweise Acetylchlorid oder Thionylchlorid, hergestellt (Houben-Weyl - Methoden der Organischen Chemie, E21b, 1995, S. 1925-1929). Die Imminiumsalze der allgemeinen Formel V müssen dabei nicht isoliert werden, sondern können in situ erzeugt und mit Enaminen der allgemeinen Formel IV zu Mannichbasen der allgemeinen Formel II umgesetzt werden (Angew. Chem. 106, 1994, S. 2531-2533). Aufgrund der der Keto-Enol-Tautomerie analogen Enamin-Imin-Tautomerie sind statt der Enamine der allgemeinen Formel IV auch Imine der allgemeinen Formel VIII

einsetzbar, worin R* für einen Alkyl- oder Aryl-Rest steht. Alternativ dazu können Ketone der allgemeinen Formel VI auch direkt mit Imminiumsalzen der allgemeinen Formel V umgesetzt werden.

Mannichbasen der allgemeinen Formel II können aber auch durch Umsetzung von Enaminen der allgemeinen Formel IV mit einem aromatischen oder heteroaromatischen Aldehyd der allgemeinen Formel IX

und einem sekundären Amin der allgemeinen Formel HNR³R⁴ (XI), auch in Form des korrespondierenden Hydrochlorids HNR³R⁴-HCl, vorzugsweise in Gegenwart von Triethylamin, Chlortrimethylsilan und Natriumiodid direkt hergestellt werden (Synlett 1997, S. 974-976).

Die Mannichbasen der allgemeinen Formel II werden mit den oben beschriebenen Verfahren in Abhängigkeit von den Reaktionsbedingungen bevorzugt mit der relativen Konfiguration der allgemeinen Formel IIa erhalten, 16

11:

in denen die Aminogruppe *anti* zu R¹ angeordnet ist. Diese Verbindungen der allgemeinen Formel IIa lassen sich durch Kristallisation, auch ihrer Salze, beispielsweise der Hydrochloride, oder durch chromatographische Trennung diastereomerenrein erhalten.

Die Darstellung von Mannichbasen der allgemeinen Formel II durch 1,4-Addition sekundärer Amine der allgemeinen Formel XI an Enone der allgemeinen Formel X.

die aus der Aldolkondensation von Ketonen der allgemeinen Formel VI mit aromatischen oder heteroaromatischen Aldehyden der allgemeinen Formel IX erhalten werden, verläuft dagegen weniger stereoselektiv (US-Patent 4,017,637). Diese Vorgehensweise eignet sich daher zur Darstellung der anderen möglichen Stereoisomeren.

Werden chirale Amine zur Darstellung von Enaminen der allgemeinen Formel IV oder Iminen der allgemeinen Formel VIII eingesetzt, so können in der nachfolgenden Mannichreaktion enantiomeren-angereicherte bis enantiomerenreine Mannichbasen der allgemeinen Formel II erhalten werden

(Houben-Weyl - Methoden der Organischen Chemie, E21b, 1995, S. 1925-1929).

1-Amino-5-phenylpentan-3-ol- und 1-Amino-6-phenylhexan-3-ol-Verbindungen der allgemeinen Formel I, die ein Phenol enthalten, lassen sich vorzugsweise aus den entsprechenden Methylether-Verbindungen mit Diisobutyl-aluminiumhydrid in einem aromatischen Kohlenwasserstoff, vorzugsweise Toluol, bei einer Temperatur zwischen 60 und 130 °C herstellen (Synthesis 1975, S. 617-630).

Die Verbindungen der allgemeinen Formel I lassen sich durch Umsetzung mit den entsprechenden Säuren in an sich bekannter Weise in ihre physiologisch verträglichen Salze überführen. Vorzugsweise wird die Salzbildung in einem Lösungsmittel, beispielsweise Diethylether, Diisopropylether, Essigsäurealkylester, Aceton und/oder 2-Butanon durchgeführt. Zur Herstellung der Hydrochloride eignet sich darüber hinaus Trimethylchlorsilan in Methylethylketon.

Molekularbiologische Untersuchungen:

Die Untersuchungen zur Bestimmung der NMDA antagonistischen Wirkung der jeweiligen Verbindung der allgemeinen Formel I wurde an Hirnmembranhomogenaten (Homogenat von Rattenhirn ohne Cerebellum, Pons und Medulla oblongata von männlichen Wistar-Ratten (Charles River, Sulzfeld, Deutschland)) durchgeführt.

Hierzu wurden frisch präparierte Rattengehirne nach Abtrennen von Cerebellum, Pons und Medulla oblongata in 50 mmol/l Tris/HCl (pH 7.7) mit einem Polytron-Homogenisator (Modell PT3000, Kinematika AG, Littau, Schweiz) bei 6.000 Umdrehungen pro Minute (UPM) für 1 Minute unter Eiskühlung aufgeschlossen und anschließend für 15 Minuten bei 4 °C und 60.000 g zentrifugiert. Nach Dekantieren und Verwerfen des Überstandes, erneutem Aufnehmen in 50 mmol/l Tris/HCl (pH 7.7) und Aufschluß des Membranpellets mit einem Homogenisator bei 2.000 UPM für 1 Minute wurde

erneut für 15 Minuten bei 4 °C und 60.000 g zentrifugiert. Der Überstand wurde wiederum verworfen und das Membranpellet in 50 mmol/l Tris/HCl (pH 7,7) homogenisiert (2.000 UPM für 1 Minute) und aliquotiert bei –70 °C eingefroren.

Für den Rezeptorbindungstest wurden jeweils Aliquote aufgetaut und anschließend für 15 Minuten bei 4 °C und 60.000 g zentrifugiert. Nach Dekantieren und Verwerfen des Überstandes wurde das Membranpellet für den Bindungstest mit Bindungstest-Puffer aufgenommen und homogenisiert (2.000 UPM für 1 Minute). Als Bindungstest-Puffer wurden 5 mmol/l Tris/HCl (pH 7,7) supplementiert mit 30 μmol/l Glycin und 100 μmol/l Glutaminsäure verwendet.

Als radioaktiv markierter Ligand wurde 1 nmol/I (3H)-(+)-MK801 ((5R.10S)-(+)-5-Methyl-10,11-dihydro-5H-dibenzo(a,d)cyclohepten-5,10-imin (NET-972, NEN, Köln Deutschland) zugegeben. Der Anteil an unspezifischer Bindung wurde in Anwesenheit von 10 µmol/l nicht radioaktiv markiertem (+)-MK801 (RBI/Sigma, Deisenhofen, Deutschland) bestimmt. In weiteren Ansätzen wurden die jeweiligen Verbindungen der allgemeinen Formel I in Konzentrationsreihen zugegeben und die Verdrängung des radioaktiven Liganden aus seiner spezifischen Bindung am NMDA-Rezeptor ermittelt. Alle Ansätze wurden als Dreifachbestimmungen ausgeführt. Die Ansätze wurden jeweils für 40 Minuten bei 25 °C im Wasserbad inkubiert und anschließend zur Bestimmung des an das Hirnmembranhomogenat gebundenen radioaktiven Liganden mittels Filtration durch Glasfaserfilter (GF/B) (Typ Whatman GF/B, Hassel, München, Deutschland) geemtet. Die durch die Glasfaserfilterscheiben zurückgehaltene Radioaktivität wurde nach Zugabe von Szintillator (Szintillator "Ready Protein", Beckmann Coulter GmbH. Krefeld, Deutschland) im 6-Counter (Packard TRI-CARB Liquid Szintillation Analyzer 2000CA, Packard Instrument, Meriden, CT 06450, USA) vermessen.

Die aus Dreifachansätzen resultierende prozentuale Hemmung der spezifischen Bindung des Liganden (³H)-(+)-MK801 In Gegenwart von je 10 µmol/l der jeweiligen Verbindung der allgemeinen Formel I dient als Maß für

die Affinität dieser Verbindung zu der (+)-MK801-Bindungsstelle des ionotropen NMDA-Rezeptors.

Aus Ansätzen mit Konzentrationsreihen dieser Verbindungen der allgemeinen Formel I wurden IC50-Werte (Konzentration der substituierten Verbindungen mit 50 % Verdrängung des radioaktiven Liganden aus seiner spezifischen Bindung) nach dem Massenwirkungsgesetz mittels nichtlinearer Regression berechnet. Aus diesen IC50-Werten wurden nach der Cheng-Prusoff-Gleichung (Y. Cheng, W.H. Prusoff, 1973, Biochem. Pharmacol., 22, Seiten 3099-3108) Kr-Werte berechnet.

Im folgenden wird die Erfindung anhand von Beispielen erläutert. Diese Beispiele dienen der Erläuterung der Erfindung, schränken aber den allgemeinen Erfindungsgedanken nicht ein.

Beispiele:

Die Ausbeuten der hergestellten Verbindungen sind nicht optimiert.

Alle Temperaturen sind unkorrigiert.

Als stationäre Phase für die Säulenchromatographie wurde Kieselgel 60 (0.040-0.063 mm) der Firma E. Merck, Darmstadt eingesetzt.

Dünnschicht-chromatographische Untersuchungen wurden mit HPTLC-Fertigplatten, Kieselgel 60 F 254, der Firma E. Merck, Darmstadt, durchgeführt.

Die Mischungsverhältnisse der Laufmittel für alle chromatographischen Untersuchungen sind stets in Volumen/Volumen angegeben.

Die Racemattrennungen wurden auf einer Chiracel OD Säule oder auf einer ChiraPak AD Säule mit Vorsäule der Firma Daicel durchgeführt.

Smp. bedeutet Schmetzpunkt (n.b. bedeutet "nicht bestimmt").

Der Begriff Raumtemperatur bedeutet 20 bis 25 °C.

SC bedeutet Säulenchromatographie, Hex steht für n-Hexan, EE für Ethylacetat, Ether für Diethylether, Iso für Isopropanol und DEA für Diethylamin.

Allgemeine Synthesevorschrift 1:

Grignard-Reaktion

1,2 Moläquivalente Magnesiumspäne wurden in Diethylether oder Tetrahydrofuran p.a. gerührt (ca. 1 ml Lösungsmittel pro mmol Mg). Es wurden 1,2
Moläquivalente des jeweiligen Halogenids, gelöst in 1 ml des Lösungsmittels
pro mmol Halogenid, so zugetropft, daß das Reaktionsgemisch leicht siedete.
Nach der Zugabe wurde eine Stunde bei Raumtemperatur nachgerührt. Im
Falle des unsubstituierten Phenethylgrignards wurde das Grignard-Reagenz
alternativ meist nicht hergestellt, sondern eine kommerziell erhältliche Lösung
von Phenethylmagnesiumchlorid (1 mol/l in Tetrahydrofuran) (Sigma-Aldrich
GmbH, Deisenhofen, Deutschland) vorgelegt. Anschließend wurde 1
Moläquivalent der jeweils eingesetzten Mannichbase in 1,5 ml Lösungsmittel
pro mmol gelöst, bei Eisbadkühlung zum Grignard-Ansatz getropft und
15 Stunden bei Raumtemperatur gerührt.

Zur Aufarbeitung wurde gesättigte Ammoniumchloridiösung (1,5 ml pro mmol Mannichbase) bei Eisbadkühlung zugegeben und bei Raumtemperatur dreimal mit Diethylether extrahiert (je 1,5 ml pro mmol Mannichbase). Die vereinigten organischen Extrakte wurden über Natriumsulfat getrocknet, filtriert und am Rotationsverdampfer (500 bis 10 mbar) eingeengt. Zur Reinigung wurde die erhaltene Rohbase in 2-Butanon gelöst (3 ml pro mmol Rohprodukt) und unter Rühren durch Zugabe eines halben Moläquivalents Wasser, gefolgt von

1,1 Molăquivalenten Chlortrimethylsilan das entsprechende Hydrochlorid gefällt.

Bildete sich auch bei Kühlung auf ca. 4 °C und Rühren über Nacht oder nach Zugabe von Ether kein Hydrochlorid, wurde der Fällungsansatz im doppelten Volumen Wasser aufgenommen, mit drei kleinen Portionen Ether gewaschen. die wäßrige Phase mit wenig ca. 30 %iger Natronlauge alkalisch gestellt und dreimal mit Ether extrahiert. Diese letzten Extrakte wurden wiederum vereinigt und entweder direkt einer erneuten Hydrochloridfällung zugeführt oder zuvor durch Säulenchromatographie an Kieselgel gereinigt.

Allgemeine Synthesevorschrift 2:

Semiautomatisierte Grignard-Reaktion 1

Wie in der allgemeinen Synthesevorschrift 1 beschrieben wurde aus dem ieweiligen Halogenid und Magnesiumspänen die jeweilige Grignard-Lösung in Tetrahydrofuran hergestellt (theoretischer Gehalt an Grignard-Reagenz 1 mmol/ml). Unter Stickstoffatmosphäre wurden 4,0 ml dieser Lösung in ein mit einer Septumkappe verschlossenes Röhrchen pipettiert. Es wurde auf -20 °C gekühlt und unter Rühren wurden 2,0 ml der Lösung einer Mannichbase in Tetrahydrofuran (Konzentration 1,60 mmol/ml) zugegeben. Anschließend wurde unter Erwärmung auf Raumtemperatur über Nacht gerührt, bevor erneut auf -20 °C gekühlt und zur Hydrolyse 2,0 ml halbgesättigte Ammoniumchloridlösung zugegeben wurden.

Die weitere Aufarbeitung erfolgte gemäß der allgemeinen Synthesevorschrift 1.

Beispiel 1:

2-(Dimethylaminophenylmethyl)-1-phenethylcyclohexanol, Hydrochlorid



Beispiel 2:

2-[(2-Chlorphenyl)dimethylaminomethyl]-1-phenethylcyclohexanol, Hydrochlorid

Beispiel 3:

2-[(2-Bromphenyl)dimethylaminomethyl]-1-phenethylcyclohexanol, Hydrochlorid

Beispiel 4:

2-[Dimethylamino-(3-methoxyphenyl)methyl]-1-phenethylcyclohexanol, Hydrochlorid

Beispiel 5:

2-(Dimethylamino-o-tolylmethyl)-1-phenethylcyclohexanol, Hydrochlorid

Beispiel 6:

2-(Dimethylaminophenylmethyl)-1-(3-phenylpropyl)cyclohexanol, Hydrochlorid

Beispiel 7:

2-(Dimethylaminophenylmethyl)-1-[2-(2-fluorphenyl)ethyl]cyclohexanol, Hydrochlorid

Beispiel 8:

2-[Dimethylamino-(2-fluorphenyl)methyl]-1-phenethylcyclohexanol, Hydrochlorid

Beispiel 9:

2-[(2-Chlorphenyl)dimethylaminomethyl]-1-[2-(4-fluorphenyl)ethyl]cyclohexanol, Hydrochlorid

PCT/EP01/05349

23

Beispiel 10:

 $\hbox{$2-[(2-Chlorphenyl)dimethylaminomethyl]-1-[2-(2-fluorphenyl)ethyl]cyclohexanol, $$Hydrochlorid $$$

Beispiel 11:

2-[(2-Chlorphenyl)dimethylaminomethyl]-1-[2-(3-fluorphenyl)ethyl]cyclohexanol, Hydrochlorid

Beispiel 12:

1-[2-(2-Chlorphenyl)ethyl]-2-(dimethylaminophenylmethyl)cyclohexanol, Hydrochlorid

Beispiel 13:

1-[2-(3-Chlorphenyl)ethyl]-2-(dimethylaminophenylmethyl)cyclohexanol, Hydrochlorid

Beispiel 14:

1-Phenethyl-2-(phenylpiperidin-1-yl-methyl)cyclohexanol, Hydrochlorid

Beispiel 15:

1-[2-(2-Chlorphenyl)ethyl]-2-(dimethylamino-o-tolylmethyl)cyclohexanol, Hydrochlorid

Beispiel 16:

1-[2-(3-Chlorphenyl)ethyl]-2-(dimethylamino-o-tolylmethyl)cyclohexanol, Hydrochlorid

Beispiel 17:

2-[Dimethylamino-(2-fluorphenyl)methyl]-1-[2-(4-fluorphenyl)ethyl]cyclohexanol, Hydrochlorid

Beispiel 18:

2-(Dimethylamino-o-tolylmethyl)-1-[2-(4-fluorphenyl)ethyl]cyclohexanol, Hydrochlorid

Beispiel 19:

1-[2-(2-Chlorphenyl)ethyl]-2-[dimethylamino-(2-fluorphenyl)methyl]cyclohexanol, Hydrochlorid

Beispiel 20:

1-[2-(2-Chlorphenyl)ethyl]-2-(dimethylamino-m-tolylmethyl)cyclohexanol, Hydrochlorid

Beispiel 21:

1-[2-(3-Chlorphenyl)ethyl]-2-[dimethylamino-(2-fluorphenyl)methyl]cyclohexanol, Hydrochlorid

Beispiel 22:

1-[2-(2-Chlorphenyl)ethyl]-2-[dimethylamino-(3-fluorphenyl)methyl]cyclohexanol, Hydrochlorid

Beispiel 23:

 $\label{lem:continuous} 1-[2-(2-Chlorphenyl)ethyl]-2-(pyrrolidin-1-yl-o-tolylmethyl)cyclohexanol, Hydrochlorid$

Beispiel 24:

1-[2-(2-Chlorphenyl)ethyl]-2-(morpholin-4-yl-o-tolylmethyl)cyclohexanol, Hydrochlorid

Beispiel 25:

1-[2-(2-Chlorphenyl)ethyl]-2-(piperidin-1-yl-o-tolylmethyl)cyclohexanol, Hydrochlorid

Beispiel 26:

1-[2-(3-Chlorphenyl)ethyl]-2-(dimethylamino-o-tolylmethyl)cyclohexanol, Hydrochlorid 25

Beispiel 27:

2-[Dimethylamino-(2-trifluormethylphenyl)methyl]-1-phenethylcyclohexanol, Hydrochlorid

Beispiel 28:

2-[Dimethylamino-(2-methoxyphenyl)methyl]-1-[2-(2-fluorphenyl)ethyl]cyclohexanol, Hydrochlorid

Beispiel 29:

2-[Dimethylamino-(2-fluorphenyl)methyl]-1-[2-(2-fluorphenyl)ethyl]cyclohexanol, Hydrochlorid

Beispiel 30:

 $\label{eq:continuity} 2-(\mbox{Dimethyl}\mbox{mino-o-tolylmethyl}\mbox{)-1-[2-(2-fluorphenyl)ethyl]cyclohexanol,} \\ \mbox{Hydrochlorid}$

Beispiel 31:

1-[2-(2-Fluorphenyl)ethyl]-2-(pyrrolidin-1-yl-o-tolylmethyl)cyclohexanol, Hydrochlorid

Beispiel 32:

2-[(2-Bromphenyl)dimethylaminomethyl]-1-[2-(2-chlorphenyl)ethyl]cyclohexanol, Hydrochlorid

Beispiel 33:

2-[(2-Chlorphenyl)dimethylaminomethyl]-1-[2-(2-chlorphenyl)ethyl]cyclohexanol, Hydrochlorid

Beispiel 34:

2-[(2-Bromphenyl)dimethylaminomethyl]-1-[2-(2fluorphenyl)ethyl]cyclohexanol, Hydrochlorid 26

Beispiel 35:

2-[(2-Chlorphenyl)dimethylaminomethyl]-1-(2-o-tolylethyl)cyclohexanol, Hydrochlorid

Beispiel 36:

2-[(2-Chlorphenyl)dirnethylaminomethyl]-1-(3-phenylpropyl)cyclohexanol, Hydrochlorid

Beispiel 37:

2-(Dimethylaminophenylmethyl)-1-(2-o-tolylethyl)cyclohexanol, Hydrochlorid

Beispiel 38:

2-[(2-Bromphenyl)dimethylaminomethyl]-1-(2-o-tolylethyl)cyclohexanol, Hydrochlorid

Beispiel 39:

2-(Dimethylamino-o-tolylmethyl)-1-(2-o-tolylethyl)cyclohexanol, Hydrochlorid

Beispiel 40:

2-[(2-Bromphenyl)dimethylaminomethyl]-1-(3-phenylpropyl)cyclohexanol, Hydrochlorid

Beispiel 41:

2-[(2-Chlor4-fluorphenyl)dimethylaminomethyl]-1-[2-(2-fluorphenyl)ethyl]cyclohexanol, Hydrochlorid

Beispiel 42:

2-[(2-Chlor4-fluorphenyl)dimethylaminomethyl]-1-[2-(2-chlorphenyl)ethyl]cyclohexanol, Hydrochlorid

Beispiel 43:

2-[Dimethylamino-(2-fluorphenyi)methyl]-1-(2-o-tolylethyl)cyclohexanol, Hydrochlorid

Beispiel 44:

2-[Dimethylamino-(2-fluorphenyl)methyl]-1-(3-phenylpropyl)cyclohexanol, Hydrochlorid

Beispiel 45:

2-(Dimethylamino-o-tolylmethyl)-1-(3-phenylpropyl)cyclohexanol, Hydrochlorid

Beispiel 46:

1-[2-(2-Chlorphenyl)ethyl]-2-[dimethylamino-(2-trifluormethylphenyl)methyl]-cyclohexanol, Hydrochlorid

Beispiel 47:

2-[Dimethylamino-(2-trifluormethylphenyl)methyl]-1-[2-(2-fluorphenyl)ethyl]-cyclohexanol, Hydrochiorid

Die jeweils in den Beispielen 1 bis 47 eingesetzte Mannichbase sowie deren Menge, das jeweils eingesetzte Halogenid sowie die Ausbeuten für die jeweilige, gemäß der allgemeinen Synthesevorschrift 1 oder 2 erhaltenen Beispielverbindung 1 bis 47, deren Aufarbeitung und ggf. deren Schmelzpunkt sind in der nachfolgenden Tabelle 1 wiedergegeben.

<u>Tabelle 1:</u> Synthese ausgewählter 1-Amino-6-phenylhexan-3-ol bzw. 1-Amino-6-phenylhexan-3-ol-Verbindungen;

Beispiel	Ansatz- größe	Mannichbase	Halogenid	Ausbeute (Smp.)	Reinigung
Nr.	mmol Mannich- base			g Hydro- chlorid	
1	13,0	2-(Dimethy- laminophenyl- methyl)cyclo- hexanon	Phenethyl- bromid	3,26 (100 °C)*	Zugabe von Ether
2**	7,47	2-[(2-Chlor- phenyl)dimethyl- aminomethyl]- cyclohexanon	Phenethyl- chlorid	1,12 (110 °C)*	4 °C
3**	6,99	2-[(2-Brom- phenyl)dimethyl- aminomethyl]- cyclohexanon	Phenethyl- chlorid	1,13 (162-165 °C)	4°C
4**	11,5	2-[Dimethyl- amino-(3- methoxyphenyl)- methyl]cyclo- hexanon			Zugabe von Ether
5**	10,2	2-(Dimethyl- amino-o-tolyl- methyl)cyclo- hexanon	enenetnyi-	2,09 (187-188 °C)	4 °C
6	10,8	2-(Dimethy- iaminophenyl- methyl)cyclo- hexanon			Zugabe von Ether
7	10,8	2-(Dimethy- iaminophenyl- methyl)cyclo- hexanon			Zugabe von Ether
8**	8,02	2-[Dimethyl- amino-(2-fluor- phenyl)methyl]- cyclohexanon	chlorid		zweite Fällung

Beispiel	Ansatz- größe	Mannichbase	Halogenid	Ausbeute (Smp.)	Reinigung
Nr.	mmol Mannich- base	-		g Hydro- chlorid	
9	7,52	2-[(2-Chlor- phenyl)dimethyl- aminomethyl]- cyclohexanon	1-(2-Brom- ethyl)-4- fluorbenzol	1,74 (170 °C)*	4 °C
10	22,6	2-[(2-Chlor- phenyl)dimethyl- aminomethyl]- cyclohexanon	1-(2-Brom- ethyl)-2- fluorbenzol	3,51 (162-163 °C)	SC (Hex/Ether 2/1)
11	7,52	2-[(2-Chlor- phenyl)dimethyl- aminomethyl]- cyclohexanon	1-(2-Brom- ethyl)-3- fluorbenzol	0,24 (120-126 °C)	SC (Hex/EE 4/1)
12	86,4	2-(Dimethy- laminophenyl- methyl)cyclo- hexanon	1-(2-Brom- ethyl)-2- chlorbenzol		SC (Hex/Ether 1/1)
13	8,64		1-(2-Brom- ethyl)-3- chlorbenzol		zweite Fällung
4**	7,37		Phenethyl- chlorid		zweite Fällung
5	40,8	methyl\cyclo	1-(2-Brom- ethyl)-2- chlorbenzol	(190-194	SC (Hex/Ether 1/1)
6***	3,19	methyl\cvclo.	1-(2-Brom- ethyl)-3- chlorbenzol	0,32 (n.b.)	4 °C
7***	3,19	nhenvilmethvil.	1-(2-Brom- ethyl)-4- fluorbenzol	0,73 (n.b.)	4 °C

Beispiel	Ansatz- größe	Mannichbase	Halogenid	Ausbeute (Smp.)	Reinigung
Nr.	mmol Mannich- base			g Hydro- chlorid	
18***	3,19	2-(Dimethyl- amino-o-tolyl- methyl)cyclo- hexanon	1-(2-Brom- ethyl)-4- fluorbenzol	0,57 (n.b.)	4 °C
19***	3,19	2-[Dimethyl- amino-(2-fluor- phenyl)methyl}- cyclohexanon	1-(2-Bram- ethyl)-2- chlorbenzol	0,50 (213 °C)	zweite Fällung
20***	3,19	2-(Dimethyl- amino-m-tolyl- methyl)cyclo- hexanon	1-(2-Brom- ethyl)-2- chlorbenzol	0,47 (n.b.)	zweite Fällung
21***		2-[Dimethyl- amino-(2-fluor- phenyl)methyl]- cyclohexanon	1-(2-Brom- ethyl)-3- chlorbenzol	0,63 (n.b.)	zweite Fällung
22***	3,19	2-{(Dimethyl- amino-(3-fluor- phenyl)- methyl)cyclo- hexanon	1-(2-Brom- ethyl)-2- chlorbenzol		zweite Fällung
23	36,8	2-(Pyrrolldin-1- yl-o-tolylmethyl)- cyclohexanon	1-(2-Brom- ethyl)-2- chlorbenzol	2,18 /155 °C*	SC (Hex/Ether 1/1)
24***	3,19	2-(Morpholin-4- yl-o-tolyl- methyl)cyclo- nexanon	1-(2-Brom- ethyl)-2- chlorbenzol	1. '	zweite Fällung
?5***	3,19	2-(Piperidin-1-yl- o-tolylmethyl)- cyclohexanon	1-(2-Brom- ethyl)-2- chlorbenzol		zweite Fällung
?6***	3,19	2-(Dimethyl- amino-o-tolyl- methyl)cyclo- hexanon	1-(2-Brom- ethyl)-3- chlorbenzol		vierte Fällung

Beispiel	Ansatz- größe	Mannichbase	Halogenid	Ausbeute (Smp.)	Reinigung
Nr.	mmol Mannich- base			g Hydro- chlorid	
27**	8,35	2-{Dimethyl- amino-(2-tri- fluormethyl- phenyl)methyl]- cyclohexanon	Phenethyl- chlorid	2,26 (n.b.)	4 °C
28	9,56	2-[Dimethyl- amino-(2- methoxyphenyl)- methyl]cyclo- hexanon	1-(2-Brom- ethyl)-2- fluorbenzol	0,49 (n.b.)	SC (Ether)
29	10,0	2-[Dimethyl- amino-(2-fluor- phenyl)methyl]- cyclohexanon	1-(2-Brom- ethyl)-2- fluorbenzol	1,53 (n.b.)	SC (Hex/Ether 1/1)
80	10,2	2-(Dimethyl- amino-o-tolyl- methyl)cyclo- hexanon	1-(2-Brom- ethyl)-2- fluorbenzol		SC (Hex/Ether 1/1)
11	9,21	2-(Pyrrolidin-1- yl-o-tolylmethyl)- cyclohexanon	1-(2-Brom- ethyl)-2- fluorbenzol	(n.h.)	SC (Hex/Ether 1/1)
2	16,1	2-[(2-Brom- phenyl)dimethyl- aminomethyl]- cyclohexanon	1-(2-Brom- ethyl)-2- chlorbenzol	(n, h.)	SC (Hex/Ether 1/1)
3	18,8	2-[(2-Chlor- phenyl)dimethyl- aminomethyl]- cyclohexanon	1-(2-Brom- ethyl)-2- chlorbenzol	(0.5)	SC (Hex/Ether 1/1)
4	16,1	2-[(2-Brom- phenyl)dimethyl- aminomethyl]- cyclohexanon	1-(2-Brom- ethyl)-2- fluorbenzol	1,54 (n.h.)	SC (Hex/Ether 1/1)

Beispiel	Ansatz- größe	Mannichbase	Halogenid	Ausbeute (Smp.)	Reinigung
Nr.	mmol Mannich- base			g Hydro- chlorid	
35	18,8	2-[(2-Chlor- phenyl)dimethyl- aminomethyl]- cyclohexanon	1-(2-Brom- ethyl)-2- methyl benzol	1,17 (n.b.)	SC (Hex/Ether 2/1)
36	18,8	2-[(2-Chlor- phenyl)dimethyl- aminomethyl]- cyclohexanon	1-Brom-3- phenyl- propan	1,11 (n.b.)	SC (Hex/Ether 1/1)
37	20,1	2-(Dimethy- laminophenyl- methyl)cyclo- hexanon	1-(2-Brom- ethyl)-2- methyl benzol	1,30 (n.b.)	SC (Hex/Ether 1/1)
38	16,1	2-[(2-Brom- phenyl)dimethyl- aminomethyl]- cyclohexanon	1-(2-Brom- ethyl)-2- methyl benzol	3,34 (n.b.)	SC (Hex/Ether 2/1)
39	20,4	2-(Dimethyl- amino-o-tolyl- methyl)cyclo- hexanon	1-(2-Brom- ethyl)-2- methyl benzol	1,44 (n.b.)	SC (Hex/Ether 1/1)
10	16,1	2-[(2-Brom- phenyl)dimethyl- aminomethyl]- cyclohexanon	1-Brom-3- phenyl- propan	3,82 (n.h.)	SC (Hex/Ether 2/1)
11	17,6	2-[(2-Chlor-4- fluorphenyl)- dimethylamino- methyl]cyclo- hexanon	1-(2-Brom- ethyl)-2- fluorbenzol	0,90 /n.h.\	SC (Hex/Ether 2/1)
! 2	17,6	2-[(2-Chlor-4- fluorphenyl)- dimethylamino- methyl]cyclo- hexanon	1-(2-Brom- ethyl)-2- chlorbenzol	0,88 (a.b.)	SC (Hex/Ether 2/1)

Beispiel	Ansatz- größe	Mannichbase	Halogenid	Ausbeute (Smp.)	Reinigung
Nr.	mmol Mannich- base			g Hydro- chlorid	
43	20,1	2-[Dimethyl- amino-(2-fluor- phenyl)methyl]- cyclohexanon	1-(2-Brom- ethyl)-2- methyl benzal	0,79 (n.b.)	SC (Hex/Ether 2/1)
44	20,1	2-[Dimethyl- amino-(2-fluor- phenyl)methylj- cyclohexanon	1-Brom-3- phenyl- propan	4,08 (n.b.)	SC (Hex/Ether 2/1)
45	20,4	2-(Dimethyl- amino-o-tolyl- methyl)cyclo- hexanon	1-Brom-3- phenyl- propan	0,63 (n.b.)	SC (EE)
1 6	16,7	2-[Dimethyl- amino-(2-tri- fluormethyl- phenyl)methyl]- cyclohexanon	1-(2-Brom- ethyl)-2- chlorbenzol		SC (Hex/Ether 2/1)
17	16,7	2-[Dimethyl- amino-(2-tri- fluormethyl- phenyl)methyl]- cyclohexanon	1-(2-Brom- ethyl)-2- fluorbenzol	2,06 (p.b.)	SC (Hex/Ether 2/1)

^{*:} Ab dieser Temperatur wurde eine Zersetzung der Verbindung beobachtet.

^{**:} Verwendet wurde eine kommerziell erhältliche Lösung von Phenethylmagnesiumchlorid in Tetrahydrofuran.

^{***:} Die Durchführung erfolgte gemäß der allgemeinen Synthesevorschrift 2.

Racemattrennungen:

Bei einigen der racemischen Substanzen wurde durch präparative HPLC eine Racemattrennung durchgeführt und anschließend die erhaltenen Fraktionen gemäß der allgemeinen Synthesevorschrift 1 als Hydrochlorid gefällt. Als Elutionsmittel wurde jeweils ein Gemisch aus Hexan, Isopropanol und Diethylamin verwendet. Die Trennbedingungen sind nachfolgend zusammengefaßt:

Beispiel 15:

Präparative Trennung:

Elutionsmittel Hex/Iso/DEA 980:20:1

Săule ChiraPak AD (10 µm) 250 x 20 mm

Probe 5 Massenprozent in Elutionsmittel/Iso 1:1:

2 ml Probenvolumen je Einspritzung

Fluß 9 ml/min

Detektion 254 nm

Analytische Trennung:

Elutionsmittel Hex/Iso/DEA 980:20:1

Säule ChiraPak AD (10 µm) 250 x 4,6 mm Probe

0,1 Massenprozent im Elutionsmittel:

20 µl Probenvolumen

Fluß 1 ml/min Detektion 235 nm

Fraktion 1:

Beispiel 48:

(-)-15-1-[2-(2-Chlorphenyl)ethyl]-2-(dimethylamino-o-tolylmethylcyclohexanol, Hydrochlorid

35

Fraktion 2:

Beispiel 49:

(+)-15-1-[2-(2-Chlorphenyl)ethyl]-2-(dimethylamino-o-tolylmethylcyclohexanol, Hydrochlorid

Beispiel 6:

Präparative Trennung:

Elutionsmittel Hex/Iso/DEA 970:30:1

Säule Chiracel OD (10 µm) 250 x 20 mm
Probe 5 Massenprozent in Elutionsmittel;

1 ml Probenvolumen je Einspritzung

Fluß 9 ml/min Detektion 241 nm

Analytische Trennung:

Elutionsmittel Hex/Iso/DEA 970:30:1

Săule Chiracel OD (10 µm) 250 x 4,6 mm
Probe 0,1 Massenprozent in Elutionsmittel;

20 µl Probenvolumen

Fluß 1 ml/min Detektion 241 nm

Fraktion 1:

Beispiel 50:

(-)-2-(Dimethylaminophenylmethyl)-1-(3-phenylpropyl)cyclohexanol, Hydrochlorid

Fraktion 2:

Beispiel 51:

(+)-2-(Dimethylaminophenylmethyl)-1-(3-phenylpropyl)cyclohexanol, Hydrochlorid

Beispiel 10:

Prăparative Trennung:

Elutionsmittel Hex/Iso/DEA 850:150:1

Säule Chiracel OD (10 μ m) 250 x 25 mm Probe 5 Massenprozent in Elutionsmittel;

2 ml Probenvolumen je Einspritzung

Fluß 9 ml/min Detektion 247 nm

Analytische Trennung:

Elutionsmittel Hex/Iso/DEA 850:150:1

Säule Chiracel OD (10 µm) 250 x 4,6 mm
Probe 0,1 Massenprozent in Elutionsmittel:

20 µl Probenvolumen

Fluß 1 ml/min Detektion 247 nm

Fraktion 1: Beispiel 52:

(-)-2-[(2-Chlorphenyl)dimethylaminomethyl]-1-[2-(2-fluorphenyl)ethyl[cvclohexanol, Hydrochlorid

Fraktion 2:

Beispiel 53:

(+)-2-[(2-Chlorphenyl)dimethylaminomethyl]-1-[2-(2-fluorphenyl)ethyl]cyclohexanol, Hydrochlorid

Der Enantiomerenüberschuß (ee in %) sowie der spezifische Drehwert der erhaltenen Enantiomeren sind in der nachfolgenden Tabelle 2 wiedergegeben.

WO 01/89505 PCT/EP01/05349

<u>Tabelle 2:</u> Enantiomerenüberschuß (ee in %) und spezifische Drehwert der Enantiomeren

Beispiel	Enantiomeren- überschuß	spez. Drehwert
Nr.	ee/%	α _D ²⁰ in Methanol
48	≥ 98	-34,1 (c = 0,935)
49 ≥ 98 +3		+33,5 (c = 0,951)
50 ≥ 98 -21,2 (c = 0,76		-21,2 (c = 0,765)
51	≥ 96	+21,3 (c = 0,712)
52	≥ 98	-34,0 (c = 0,908)
53	≥ 98	+33,8 (c = 0,914)

Molekularbiologische Untersuchungen:

Von jeder dieser Beispielverbindungen 1 bis 53 wurde gemäß der obenstehend beschriebenen Vorgehensweise die Affinität zu der (+)-MK801-Bindungsstelle des ionotropen NMDA-Rezeptors bestimmt. Die entsprechende prozentuale Hemmung der spezifischen Bindung des Liganden (³H)-(+)-MK801 bzw. die entsprechenden K_I-Werte sind in der nachfolgenden Tabelle 3 angegeben.

 $\label{eq:Tabelle 3: Prozentuale Hemmung der spezifischen Bindung des Liganden} {}^{3}\text{H}-(+)-\text{MK}801 \ \text{und} \ K_{j}-\text{Werte}.$

Beispiel	Prozentuale Hemmung der (³ H)- (+)-MK801-Bindung bei 10 µM	K _i / µM
1	56	3,8
2	95	1,7
3	91	1,7
4	51	6,2
5	93	1,3
6	74	2,6
7	91	1,1
8	91	1,6
9	67	3,8
10	102	0,4
11	93	2,1
12	85	1,5
13	61	3,1
14	88	2,8
15	100	0,7

	Prozentuale	
Beispiel	Hemmung der (³ H)- (+)-MK801-Bindung bei 10 µM	K _į / μM
16	92	1,9
17	54	5,8
18	54	6,1
19	102	8,0
20	62	4,3
21	90	2,1
22	74	3,0
23	101	0,4
24	48	3,7
25	89	1,4
26	89	1,3
27	67	4,2
28	82	2,5
29	104	0,3
30	105	0,3
31	99	0,1
32	96	0,7
33	93	0,6
34	95	0,4
35	93	1,8
36	85	1,9
37	77	1,8
38	93	2,3
39	90	1,4
40	82	1,9

Beispiel	Prozentuale Hemmung der (³ H)- (+)-MK801-Bindung bei 10 µM	K _i /µM
41	94	1,2
42	85	2,0
43	92	1,4
44	91	1,4
45	91	1,8
46	79	1,9
47	90	1,4
48	99	0,4
49	93	1,3
50	87	0,6
51	80	2,3
52	105	0,2
53	104	0,5

Patentansprüche

 Verwendung wenigstens einer substituierten 1-Amino-5-phenylpentan-3ol- und/oder 1-Amino-6-phenylhexan-3-ol-Verbindung der allgemeinen Formel I.

worin jeweils

n = 1 oder 2 ist.

der Rest A einen gegebenenfalls substituierten Aryl- oder Heteroaryl-Rest bedeutet,

die Reste \mathbb{R}^1 und \mathbb{R}^2 , gleich oder verschieden, für einen \mathbb{C}_{1-6} -Alkyl-, ~ Rest stehen oder \mathbb{R}^1 und \mathbb{R}^2 zusammen eine (CH $_2$) $_2$ - $_6$ -Kette bilden, die auch phenylsubstituiert oder benzokondensiert sein kann,

die Reste R^3 und R^4 , gleich oder verschieden, für einen $\mathrm{C}_{1-\mathrm{G}}$ -Alkyl-, einen gegebenenfalls substituierten Aryl-, oder für einen über eine $\mathrm{C}_{1-\mathrm{G}}$ -Alkylen-Gruppe gebundenen, gegebenenfalls substituierten Aryl-Rest stehen oder R^3 und R^4 zusammen (CH₂)₃₋₆ oder CH₂CH₂CCH₂CH₂ bedeuten,

die Reste R 5 , R 6 , R 7 , gleich oder verschieden, H, F, Cl, Br, I, CF $_3$, OR 8 , SO $_2$ CH $_3$, SO $_2$ CF $_3$, Phenyl, CN, NO $_2$ oder einen C $_1$ - $_6$ -Alkylrest bedeuten,

der Rest R⁸ für H, einen C₁₋₆-Alkyl-, einen gegebenenfalls substituierten Aryl-, einen gegebenfalls substituierten Heteroaryl- oder für einen über eine C₁₋₃-Alkylen-Gruppe gebundenen, gegebenenfalls substituierten Aryl- oder Heteroaryl-Rest steht,

und/oder wenigstens eines ihrer Diastereomeren und/oder eines ihrer Enantiomeren und/oder eines der entsprechenden physiologisch verträglichen Salze zur Herstellung eines Arzneimittels mit NMDA antagonistischer Wirkung.

- Verwendung nach Anspruch 1 dadurch gekennzeichnet, daß die Reste R¹ und R², gleich oder verschieden, für einen C₁₋₃-Alkyl-Rest stehen und die Reste R³ bis R⁸ und A die Bedeutung gemäß Anspruch 1 haben.
- Verwendung nach Anspruch 1 dadurch gekennzeichnet, daß die Reste R³ und R⁴, gleich oder verschieden, für einen C₁₋₃-Alkyl-Rest stehen und die Reste R¹, R², R⁵ bis R⁸ und A die Bedeutung gemäß Anspruch 1 haben.
- Verwendung nach Anspruch 1 dadurch gekennzeichnet, daß der Rest R⁸ für einen C₁₋₃-Alkyl-Rest steht und die Reste R¹ bis R⁷ und A die Bedeutung gemäß Anspruch 1 haben.
- 5. Verwendung nach Anspruch 1 dadurch gekennzeichnet, daß die Reste R¹ und R² zusammen eine (CH₂)₂₋₆-Kette bilden, die auch phenylsubstituiert oder benzokondensiert sein kann, und die Reste R³ bis R³ und A die Bedeutung gemäß Anspruch 1 haben.
- Verwendung nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß A einen unsubstituierten oder substituierten Phenyl-, Thiophenyl- oder Furyl-Rest bedeutet und die Reste R¹ bis R⁸ die Bedeutung gemäß Anspruch 1 haben.

- Verwendung nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die Reste R⁵ bis R⁷, gleich oder verschieden, H einen Halogen- oder einen CF₃-Rest bedeuten und die Reste R¹ bis R⁴, R⁸ und A die Bedeutung gemäß Anspruch 1 haben.
- 8. Verwendung nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die Reste R¹ und R² zusammen einen Cyclohexylring bilden, der auch phenylsubstituiert oder benzokondensiert sein kann, A einen substituierten oder unsubstituierten Phenyl-, Thiophenyl oder Furyl bedeutet und die Reste R³ bis R8 die Bedeutung gemäß Anspruch 1 haben.
- Verwendung nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß der Phenylring der allgemeinen Formel I ein- oder zweifach in ortho-Position substituiert ist und die Reste R¹ bis R⁸ und A die Bedeutung gemäß Anspruch 1 haben.
- Verwendung nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß A einen Phenylring darstellt, der ein- oder zweifach in ortho-Position substituiert ist, und die Reste R¹ bis R⁸ die Bedeutung gemäß Anspruch 1 haben.
- 11. Verwendung nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß A einen Phenylring darstellt, der ein- oder zweifach in ortho-Position substituiert ist, und der Phenylring der allgemeinen Formel I ein- oder zweifach in ortho-Position substituiert ist, und die Reste R¹ bis R8 die Bedeutung gemäß Anspruch 1 haben.
- Verwendung nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß als Verbindung der allgemeinen Formel I wenigstens eine der nachfolgenden Verbindungen vorliegt:
 - 2-(Dimethylaminophenylmethyl)-1-phenethylcyclohexanol oder das entsprechende Hydrochlorid,

4.4

- 2-[(2-Chlorphenyl)dimethylaminomethyl]-1-phenethylcyclohexanol oder das entsprechende Hydrochlorid.
- 2-[(2-Bromphenyi)dimethylaminomethyl]-1-phenethylcyclohexanol oder das entsprechende Hydrochlorid,
- 2-[Dimethylamino-(3-methoxyphenyl)methyl]-1-phenethylcyclohexanol oder das entsprechende Hydrochlorid,
- 2-(Dimethylamino-o-tolylmethyl)-1-phenethylcyclohexanol oder das entsprechende Hydrochlorid,
- 2-(Dimethylaminophenylmethyl)-1-(3-phenylpropyl)cyclohexanol oder das entsprechende Hydrochlorid,
- 2-(Dimethylaminophenylmethyl)-1-[2-(2-fluorphenyl)ethyl]cyclohexanol oder das entsprechende Hydrochlorid,
- 2-[Dimethylamino-(2-fluorphenyl)methylj-1-phenethylcyclohexanol oder das entsprechende Hydrochlorid,
- 2-[(2-Chlorphenyl)dimethylaminomethyl]-1-[2-(4-fluorphenyl)ethyl]cyclohexanol oder das entsprechende Hydrochlorid,
- 2-[(2-Chlorphenyl)dimethylaminomethyl]-1-[2-(2-fluorphenyl)ethyl]cyclohexanol oder das entsprechende Hydrochlorid,
- 2-[(2-Chlorphenyl)dimethylaminomethyl]-1-[2-(3-fluorphenyl)ethyl]cyclohexanol oder das entsprechende Hydrochlorid,
- 1-[2-(2-Chlorphenyl)ethyl]-2-(dimethylaminophenylmethyl)cyclohexanol oder das entsprechende Hydrochlorid,

- 1-[2-(3-Chlorphenyl)ethyl]-2-(dimethylarninophenylmethyl)cyclohexanol oder das entsprechende Hydrochlorid,
- 1-Phenethyl-2-(phenylpiperidin-1-yl-methyl)cyclohexanol oder das entsprechende Hydrochlorid.
- 1-[2-(2-Chlorphenyl)ethyl]-2-(dimethylamino-o-tolylmethyl)cyclohexanol oder das entsprechende Hydrochlorid,
- 1-[2-(3-Chlorphenyl)ethyl]-2-(dimethylamino-o-tolylmethyl)cyclohexanol oder das entsprechende Hydrochlorid,
- 2-[Dimethylamino-(2-fluorphenyl)methyl]-1-[2-(4-fluorphenyl)ethyl]cyclohexanol oder das entsprechende Hydrochlorid,
- 2-(Dimethylamino-o-tolylmethyl)-1-[2-(4-fluorphenyl)ethyl]cyclohexanol oder das entsprechende Hydrochlorid,
- 1-[2-(2-Chlorphenyl)ethyl]-2-[dirnethylamino-(2-fluorphenyl)methyl]cyclohexanol oder das entsprechende Hydrochlorid,
- 1-[2-(2-Chlorphenyl)ethyl]-2-(dimethylamino-m-tolylmethyl)cyclohexanol oder das entsprechende Hydrochlorid,
- 1-[2-(3-Chlorphenyl)ethyl]-2-[dimethylamino-(2-fluorphenyl)methyl]cyclohexanol oder das entsprechende Hydrochlorid,
- 1-[2-(2-Chlorphenyl)ethyl]-2-[dimethylamino-(3-fluorphenyl)methyl]cyclohexanol oder das entsprechende Hydrochlorid,
- 1-[2-(2-Chlorphenyl)ethyl]-2-(pyrrolidin-1-yl-o-tolylmethyl)cyclohexanol oder das entsprechende Hydrochlorid,

- 1-[2-(2-Chlorphenyl)ethyl]-2-(morpholin-4-yl-o-tolylmethyl)cyclohexanol oder das entsprechende Hydrochlorid,
- 1-[2-(2-Chlorphenyl)ethyl]-2-(piperidin-1-yl-o-tolylmethyl)cyclohexanol oder das entsprechende Hydrochlorid.
- 1-[2-(3-Chlorphenyl)ethyl]-2-(dimethylarnino-o-tolylmethyl)cyclohexanol oder das entsprechende Hydrochlorid,
- 2-[Dimethylamino-(2-trifluormethylphenyl)methyl]-1-phenethylcyclohexanol oder das entsprechende Hydrochlorid,
- 2-[Dimethylamino-(2-methoxyphenyl)methyl]-1-[2-(2-fluorphenyl)ethyl]-cyclohexanol oder das entsprechende Hydrochlorid,
- 2-[Dimethylamino-(2-fluorphenyl)methyl]-1-[2-(2-fluorphenyl)ethylcyclohexanol oder das entsprechende Hydrochlorid,
- 2-(Dimethylamino-o-tolylmethyl)-1-[2-(2-fluorphenyl)ethyl]cyclohexanol oder das entsprechende Hydrochlorid,
- 1-[2-(2-Fluorphenyl)ethyl]-2-(pyrrolidin-1-yl-o-tolylmethyl)cyclohexanol oder das entsprechende Hydrochlorid,
- 2-[(2-Bromphenyl)dimethylaminomethyl]-1-[2-(2-chlorphenyl)ethyl]cyclohexanol oder das entsprechende Hydrochlorid,
- 2-[(2-Chlorphenyl)dimethylaminomethyl]-1-[2-(2-chlorphenyl)ethyl]cyclohexanol oder das entsprechende Hydrochlorid,
- 2-[(2-Bromphenyl)dimethylaminomethyl]-1-[2-(2-fluorphenyl)ethyl]cyclohexanol oder das entsprechende Hydrochlorid,

- 2-[(2-Chlorphenyl)dimethylaminomethyl]-1-(2-o-tolylethyl)cyclohexanol oder das entsprechende Hydrochlorid.
- 2-[(2-Chlorphenyl)dimethylaminomethyl]-1-(3-phenylpropyl)cyclohexanol oder das entsprechende Hydrochlorid.
- 2-(Dimethylaminophenylmethyl)-1-(2-o-tolylethyl)cyclohexanol oder das entsprechende Hydrochlorid,
- 2-[(2-Bromphenyl)dimethylaminomethyl]-1-(2-o-tolylethyl)cyclohexanol oder das entsprechende Hydrochlorid,
- 2-(Dimethylamino-o-tolylmethyl)-1-(2-o-tolylethyl)cyclohexanol oder das entsprechende Hydrochlorid,
- 2-[(2-Bromphenyl)dimethylaminomethyl]-1-(3-phenylpropyl)cyclohexanol oder das entsprechende Hydrochlorid,
- 2-[(2-Chlor4-fluorphenyl)dimethylaminomethyl]-1-[2-(2-fluorphenyl)ethyl]-cyclohexanol oder das entsprechende Hydrochlorid,
- 2-[(2-Chlor4-fluorphenyl)dimethylaminomethyl]-1-[2-(2-chlorphenyl)ethyl]cyclohexanol oder das entsprechende Hydrochlorid,
- 2-[Dimethylamino-(2-fluorphenyl)methyl]-1-(2-o-tolylethyl)cyclohexanol oder das entsprechende Hydrochlorid,
- 2-[Dimethylamino-(2-fluorphenyl)methyl]-1-(3-phenylpropyl)cyclohexanol oder das entsprechende Hydrochlorid,
- 2-(Dimethylamino-o-tolylmethyl)-1-(3-phenylpropyl)cyclohexanol oder das entsprechende Hydrochlorid,

1-[2-(2-Chlorphenyl)ethyl]-2-[dimethylamino-(2-trifluormethylphenyl)methyl]cyclohexanol oder das entsprechende Hydrochlorid.

oder

2-[Dimethylamino-(2-trifluormethylphenyl)methyl]-1-[2-(2-fluorphenyl)ethyl]cyclohexanol oder das entsprechende Hydrochlorid.

- Verwendung wenigstens einer Verbindung gemäß einem der Ansprüche
 1 bis 12 zur Herstellung eines Arzneimittels zur Prophylaxe bei Schlaganfällen.
- Verwendung wenigstens einer Verbindung gemäß einem der Ansprüche 1 bis 12 zur Herstellung eines Arzneimittels zur Behandlung von Epilepsie.
- 15. Verwendung wenigstens einer Verbindung gemäß einem der Ansprüche 1 bis 12 zur Herstellung eines Arzneimittels zur Behandlung von neurodegenerativen Erkrankungen.
- Verwendung nach Anspruch 15 zur Herstellung eines Arzneimittels zur Behandlung von Morbus Alzheimer.
- Verwendung nach Anspruch 15 zur Herstellung eines Arzneimittels zur Behandlung von Morbus Huntington.
- Verwendung nach Anspruch 15 zur Herstellung eines Arzneimittels zur Behandlung von Morbus Parkinson.
- Verwendung wenigstens einer Verbindung gemäß einem der Ansprüche
 bis 12 zur Herstellung eines Arzneimittels zur Behandlung von cerebralen Ischämien.

- Verwendung wenigstens einer Verbindung gernäß einem der Ansprüche 1 bis 12 zur Herstellung eines Arzneimittels zur Behandlung von cerebralen Infarkten.
- Verwendung wenigstens einer Verbindung gemäß einem der Ansprüche 1 bis 12 zur Herstellung eines Arzneimittels zur Behandlung von Psychosen bedingt durch erhöhten Aminosäurespiegel.
- Verwendung wenigstens einer Verbindung gemäß einem der Ansprüche
 1 bis 12 zur Herstellung eines Arzneimittels zur Behandlung von Hirnödemen.
- 23. Verwendung wenigstens einer Verbindung gemäß einem der Ansprüche 1 bis 12 zur Herstellung eines Arzneimittels zur Behandlung von Unterversorgungszuständen des zentralen Nervensystems.
- Verwendung nach Anspruch 23 zur Herstellung eines Arzneimittels zur Behandlung von Hypoxie.
- Verwendung nach Anspruch 23 zur Herstellung eines Arzneimittels zur Behandlung von Anoxie.
- Verwendung wenigstens einer Verbindung gemäß einem der Ansprüche
 1 bis 12 zur Herstellung eines Arzneimittels zur Behandlung von AlDS-Demens.
- Verwendung wenigstens einer Verbindung gemäß einem der Ansprüche 1 bis 12 zur Herstellung eines Arzneimittels zur Behandlung von Encephalomyelitis.
- Verwendung wenigstens einer Verbindung gemäß einem der Ansprüche
 1 bis 12 zur Herstellung eines Arzneimittels zur Behandlung von Tourette-Syndrom.

- Verwendung wenigstens einer Verbindung gemäß einem der Ansprüche
 bis 12 zur Herstellung eines Arzneimittels zur Behandlung von perinataler Asphyxie.
- Verwendung wenigstens einer Verbindung gemäß einem der Ansprüche
 bis 12 zur Herstellung eines Arzneimittels zur Behandlung von Tinnitus.
- 31. Verwendung gemäß einem der Ansprüche 1 bis 30, dadurch gekennzeichnet, daß man ein Gemisch der Enantiomeren wenigstens einer Verbindung gemäß der allgemeinen Formel I einsetzt, wobei die Enantiomeren nicht in äquimolaren Mengen vorliegen.
- Verwendung gemäß Anspruch 31, dadurch gekennzeichnet, daß eines der Enantiomere einen relativen Anteil von 5 bis 45 Massenprozent an dem Enantiomerengemisch hat.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

tional Application No Fui/EP 01/05349

a classification of subject matter IPC 7 A61K31/137 A61K31/4453 A61K31/402 A61K31/5375 A61P25/00

According to international Patent Cincellication (IPC) or to both autional classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Milliamen documentation sessiciero (classification system followed by classification syndrote) IPC 7 AGIK

Documentation anemned other trulp minimum documentation to the extent that such documents are helicitis searched

Electronic data base consulted equing the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

EPO-Internal, WPI Data, CHEM ABS Data, MEDLINE, PASCAL, BIOSIS

C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Fleiwant to claim No.
Ρ,Χ	EP 1 043 307 A (GRUENENTHAL GMBH) 11 October 2000 (2000-10-11)	1-12, 15-18, 23-25, 31,32
	siehe insbesondere Ansprüche 1,17-20,28	
A	IHL ET AL.: "Zur Hootropikabewertung für die Praxis" NERVENARZT.	15-18
	vol. 68, no. 11, 1997, pages 853-861, XP001013225 *slehe insbesondere Seite 854, Abschnitt "Nootropika" *	
A	W0 92 05169 A (FISONS CORP) 2 April 1992 (1992-04-02) *slehe Ansrüche 1,9; Seite 16, Zeilen 21-25*	904
	1411.00 1441.00 Adv.	
į		1

Further documents we listed in this continuation of bor C.	X Patent firmily members are letted in ennex.
 Special casegories of orled documents: document calculating begandar large of the art which is on considerated to be of particular solutions: earlier document but published on or affect the informational string raise. occurately when large through allow problems on priving cannot be received to end which the publisheds of another cluster or other special research as superfixed in of mobiler clusters or some special research as superfixed in the control of the	*7* Stater document published where the International filtry drive or priving date and rule in continue that the Application has one priving date and rule in continue that the Application has the reference the previous or theory transporting that therefore. *2* document of purchased relougance, the chainvel invention committee to considerate non-test committee or tensors the consideration of the provideration is settled to have been an insurance steps when the document is settled an insurance of purchased the described the described of the document is continued with one or more other seach of comments and consideration when the continue of the research of the person shiftled as the set. *A** document member of the person parient families
Date of the actual completion of the informational search 6 August 2001	Date of making of the international search report 22/08/2901
Namo and malling arbinese of the SA European Pelant Cliffon, P.S. 5316 Psientiaan 2 N. – 2209 197 Ryayik Tel. (537–70) 340–3216, Tx. 51 651 spo bl. Fact. (541–70) 340–3016	Authorized officer Isert, 8

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

niormation on patent family members

in tional Application No FC1/EP 01/05349

	stent document d in search repor	í	Publication date		Patent family member(s)		Publication date
EP	1043307	Α	11-10-2000	DE	19915601	A	19-10-2000
				CN	1270162	A	18-10-2000
				JP	2000327642	A	28-11-2000
			Y	NO	20001781	A	09-10-2000
				PL	339486	A	09-10-2000
				SK	4962000	A	09-10-2000
WO	9205169	A	02-04-1992	US	5109017	A	28-04-1992
				AT	154349	T	15-06-1997
				DE	69126537	Ð	17-07-1997
				DE	69126537	T	02-10-1997
				DK	557305	T	08-09-1997
				EP	0557305	A	01-09-1993
				ES	2103004	T	16-08-1997
				GR	3024553	T	31-12-1997
				HU	9500460	A	28-11-1995
				IE		A	08-04-1992
				JP	3108433	В	13-11-2000
				JP	6501472	T	17-02-1994
				PT	99050	A.B	31-08-1992

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

h " Honsles Aktenzeichen FULL'EP 01/05349

a. KLASSIFIZIERUNG DES ANNELDUNDSGEGENSTANDES IPK 7 A61K31/137 A61K31/4453 A61K31/402 A61K31/5375 A61P25/00

Nach der Imernationalen Paleoffssseriffration (EPK) oder nach der nationalen Käselikation und der IPK

S. RECHERCHIERTE GEBIETE

Restaurchister Mindestgrühssoff (Kitassilikanonesyetem und Kitassilikationesymbole) $IPK\ 7$ A61K

Recharchierte aber moh zum Mindestprüfstoff gehöhende Varöffentlichungen, zoweit diese unter die recharchierten Debiete faken

Während der Internationalen Recherche konsteilerte abstisssische Datenbank (Name der Datenbank und avd. verwendete Steinbegräte)

EPO-Internal, WPI Data, CHEM ABS Data, MEDLINE, PASCAL, BIOSIS

Value Varätfenlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu

Kalagorie*	Bezeichnung der Veröffuntlichung, soweit erforderlich unter Angebe der in Befracht kommenden Teile	isetr. Anstmich für
F,X	EP 1 043 307 A (GRUENENTHAL GMBH) 11. Oktober 2000 (2000-10-11)	1-12, 15-18, 23-25, 31,32
	siehe insbesondere Ansprüche 1,17-20,28	31,32
A	IHL ET AL.: "Zur Nootropikabewertung für die Praxis" NERVENARZT,	15~18
	Bd. 68, Nr. 11, 1997, Seiten 853-861, XP001013225 *siehe insbesondere Seite 854, Abschnitt "Nootropika" *	
A	WO 92 05169 A (FISONS CORP) 2. April 1992 (1992-04-02) *siehe Ansprüche 1,9; Seite 16, Zeilen 21-25*	1
	a new first one see that	

Basnockier Kasagoden von angagebonen Vandfrantblungen Wordfernfartung, de den stienenhen Stand der Erdenhilderfest, Wordfernfartung, de den stienenhen Stand der Erdenhilderfest, Weiter mittel als bedonders becauten anzuschen ist Weiter der Standen von Standen ist ann oder nach dem Internetionaleit Aumerbedeitum von Standen ist, einem Promitikaenspruch zweifelnaft sestimen zu beton, fod durch de dans Vertfestellungsgeben mannt sich der der des dem Standens der der Standens zu bestehn zu bestehn des der	*** Spatiera Veröffennehmung, die nach dem interruptionalen Annaholechalters Grad oder Phindelibathers veröffen bis and nicht eine Annaholechalters der Schallechalters veröffen bis and nicht eine Annaholung statt konfelort, schollen nicht zum Versäffendelt dem Annaholung statt konfelort, schollen nicht zum Versäffendelt dem Schallechalters schollen der Schallechalters schalle der Schallechalters schollen dem Schallechalters schalle des schollechalters schollen des schollen
Detum dvs Atrichiusses det igternationalen Rechardre	- Absorderlatum des internationation Recharchenberichts
6. August 2001	22/08/2001
Plame und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde	Davolimächtigler Sectionstater
Europäisches Palienburtt, P.B. 6618 Palienbaen 2 ML – 2006 My Rignelly Tel. (461-70) 340-2048, Tx. 31 661 apo et, Facc (461-70) 340-3016	Isert, B

[X]

Siehs Anhang Patentjurrille

aninalmen

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angahen zu Veröftentis; vs., die zur syduus Palenttamilie gehöres.

k' Tikonake Aldenzeschen rui/EP 01/05349

Im Recharchenbericht angeführtes Patentdokument		Datum oer Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentiamilie			Datum der Veröffentlichung
EP 1043307	A	11-10-2000	DE	19915601	A	19-10-2000
			CN	1270162	A	18-10-2000
			JP	2000327642	A	28-11-2000
			NO	20001781	A	09-10-2000
			PL	339486	A	09-10-2000
			SK	4962000	A	09-10-2000
WO 9205169	Ā	02-04-1992	US	5109017	A	28-04-1992
			AT	154349	1	15-06-1997
			DE	69126537	Đ	17-07-1997
			DE	69126537	1	02-10-1997
			DK	557305	T	08-09-1997
			EP	0557305	Á	01-09-1993
			ES	2103004	T	16-08-1997
			6R	3024553	T	31-12-1997
			HU	9500460	A	28-11-1995
			IE	913279	A	08-04-1992
			JP	3108433	8	13-11-2000
			JP	6501472	T	17-02-1994
			PT	99050	A,8	31-08-1992